PREPREG AND LAMINATE

Patent number:

JP2002348392

Publication date:

2002-12-04

Inventor:

ISHIDA TAKEHIRO; TAKADA TOSHIHARU

Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC WORKS LTD

Classification:

- international:

B32B15/08; C08J5/24; C08K5/544; C08L63/00;

B32B15/08; C08J5/24; C08K5/00; C08L63/00; (IPC1-

7): C08J5/24; B32B15/08; C08K5/544; C08L63/00

- european:

Application number: JP20010159105 20010528 Priority number(s): JP20010159105 20010528

Report a data error here

Abstract of JP2002348392

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a prepreg which can give a laminate excellent in flame retardance, adhesion to a metal foil, and laser processibility. SOLUTION: An organic fibrous substrate is impregnated with an epoxy resin composition containing a phosphorus-containing epoxy resin, a curing agent, and an imidazolesilane compound which is a surface treatment agent for organic fibers.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-348392 (P2002-348392A)

(43)公開日 平成14年12月4日(2002.12.4)

(51) Int.CL'		識別配号		FΙ					9	;Yコド(参考)	
C08J	5/24	CFC		C082	J	5/24		CF	С	4F072	
B32B	15/08	-		B321	B 1	5/08			J	4F100	
2022	,								s	4J002	
		105						10	5 A		
C08K	5/544			C081	K	5/544					
	-,		審查請求	未開求	秋	質の数 5	OL	全	6 頁)	最終質に移	2 <
(21)出願番号		特願2001-159105(P2	001-159105)	(71)出顧人 000005832 松下電工株式会社							
(22)出願日		平成13年5月28日(200	01.5.28)	(72)発	明者	大阪府 石田	門真市 武弘 門真市	大字門		8番地松下電工	株
				(72)発	明者	高田	俊治 特 門真 市	大字門	真104	8番地松下電工	株
				(74) ft	理人	10008		唐	,	· 1 1名)	
										最終頁に	克く

(54) 【発明の名称】 プリプレグ及び積層板

(57)【要約】

【課題】 難燃性、金属箔の密着性及びレーザ加工性が高い積層板を得ることができるプリプレグを提供する。 【解決手段】 リン含有エポキシ樹脂と硬化剤及び有機 繊維用表面処理剤であるイミダゾールシラン系化合物と を含有するエポキシ樹脂組成物を有機繊維基材に含浸する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 リン含有エポキシ樹脂と硬化剤及び表面 処理剤であるイミダゾールシラン系化合物とを含有する エポキシ樹脂組成物を有機繊維基材に含浸して成ること を特徴とするプリプレグ。

【請求項2】 エポキシ樹脂組成物中にイミダゾールシラン系化合物をエポキシ樹脂100質量部に対して0.2~2.0質量部含有して成ることを特徴する請求項1に記載のプリプレグ。

【請求項3】 エポキシ樹脂組成物中の樹脂固形分に対 10 するリン量の割合が1.3~2.0質量%であることを特徴とする請求項1又は2に記載のプリプレグ。

【請求項4】 有機繊維基材として全芳香族系アラミド 繊維不織布を用いて成ることを特徴とする請求項1乃至 3のいずれかに記載のプリプレグ。

【請求項5】 請求項1乃至4のいずれかに記載のプリ プレグを加熱加圧成形して成ることを特徴とする積層 板

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、金属箔張り積層板などの積層板の絶縁層を形成するためのプリプレグ及びこれを用いて形成される積層板に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来より、繊維を機成して得られる補強 基材にエポキシ樹脂等の熱硬化性樹脂を含浸させてプリ プレグを形成することが行われており、また、このプリ プレグに銅箔等の金属箔を重ねて加熱加圧することによ り、プリプレグの硬化物である絶縁層と絶縁層の表面に 接着された金属箔とから構成される金属箔張り積層板を 30 形成することが行われている。

【0003】上記のような積層板の難燃性の向上のため に、従来では臭索などのハロゲンを含有するエポキシ樹 脂(臭素化エポキシ樹脂)を用いていたが、焼却などに よりダイオキシン等が発生するという問題が生じるの で、最近では、難燃性を向上させ且つノンハロゲン化を 図るために、リン成分を配合したエポキシ樹脂(リン含 有エポキシ樹脂)を用いるようにしている。しかし、リ ン含有エポキシ樹脂を用いると、積層板の絶縁層と金属 箔との密着性(接着性)及び絶縁層中での補強基材と硬 40 化樹脂(樹脂マトリックス)との密着性が低下するとい う問題があった。特に、スルーホールの形成等の際のレ 一ザ加工性を向上させるために、補強基材の繊維として アラミド繊維等の有機繊維を用いた場合はガラス繊維を 用いた場合に比べて、上記の問題が顕著に発生するもの であった。これは、有機繊維がガラス繊維に比べて表面 活性が低いために起こるものであり、そこで、従来では 有機繊維の表面活性を向上させるために、有機繊維にブ ラズマ処理やエキシマレーザ処理を施すことが検討され ている。しかしながら、これらの処理は効果が明確に得 50

られなかったり設備が大掛かりになったりコストが多大 になったりして実用化が困難であった。

【0004】そこで、特開平11-335972号公報では、有機繊維の表面を活性化するための表面処理剤を用いて補強基材である有機繊維基材を処理した後、この有機繊維基材に熱硬化性樹脂を含浸させてプリプレグを形成するようにしている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかし、特開平11-335972号公報では、有機機維基材を表面処理剤で処理しているので、金属箔張り積層板における絶縁層の補強基材と硬化樹脂(樹脂マトリックス)の密着性(接着性)は向上させることはできるものの、絶縁層の硬化樹脂と金属箔との密着性は低いという問題があり、金属箔が絶縁層から剝がれてしまう恐れがあった。

【0006】本発明は上記の点に鑑みてなされたものであり、難燃性、金属箔の密着性及びレーザ加工性が高い積層板を得ることができるプリプレグ及びこれを用いた積層板を提供することを目的とするものである。

20 [0007]

【課題を解決するための手段】本発明の請求項1に係るプリプレグは、リン含有エポキシ樹脂と硬化剤及び表面処理剤であるイミダゾールシラン系化合物とを含有するエポキシ樹脂組成物を有機繊維基材に含浸して成ることを特徴とするものである。

【0008】また、本発明の請求項2に係るプリプレグは、請求項1の構成に加えて、エポキシ樹脂組成物中にイミダゾールシラン系化合物をエポキシ樹脂100質量部に対して0.2~2.0質量部含有して成ることを特徴するものである。

【0009】また、本発明の請求項3に係るプリプレグは、請求項1又は2の構成に加えて、エポキシ樹脂組成物中の樹脂固形分に対するリン量の割合が1.3~2.0質量%であることを特徴とするものである。

【0010】また、本発明の請求項4に係るプリプレグは、請求項1乃至3のいずれか記載の構成に加えて、有機繊維基材として全芳香族系アラミド繊維不織布を用いて成ることを特徴とするものである。

【0011】本発明の請求項5に係る積層板は、請求項 1乃至4のいずれかに記載のプリプレグを加熱加圧成形 して成ることを特徴とするものである。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を説明 する。

【〇〇13】本発明で用いるエポキシ樹脂組成物は、リン含有エポキシ樹脂と、エポキシ樹脂の硬化剤と、表面処理剤であるイミダゾールシラン系化合物とを含有するものである。リン含有エポキシ樹脂は任意の方法で生成することができるが、例えば、1分子中に2個以上のエポキシ基を有するエポキシ化合物(エポキシ樹脂)と、

トリフェニルフォスフィンやジフェニルフオスフィニル ハイドロキノンなどのリン化合物とを反応させることに よって生成することができる。1分子中に2個以上のエポキシ基を有するエポキシ化合物としては、ピスフェノールA型エポキシ化合物、ピスフェノールF型エポキシ化合物、ピスフェノールS型エポキシ化合物、ノボラック型エポキシ化合物、フェノールノボラック型エポキシ化合物などの 任意のものを単独で用いたり複数種併用したりすること

ができる。

【〇〇14】エポキシ樹脂の硬化剤は従来から用いられている既知のものであって、例えば、ジシアンジアミド、各種アミン類、酸無水物、フェノール化合物等を単独で用いたり複数種併用したりすることができる。イミダゾールシラン系化合物は下記の(1)~(3)に示すものを例示することができる。

[0015] [化1]

$$R^1$$
 N
 N
 O
 $Si(OR^3) = R^4 \otimes -2$
 (1)

【0016】ただし、式中の R^1 は水素、ビニル基または炭素数が $1\sim5$ のアルキル基、 R^2 は水素または炭素数が $1\sim2$ 0のアルキル基、 R^3 、 R^4 は炭素数が $1\sim3$ のアルキル基、 R^3 、 R^4 は炭素数が $1\sim3$ 0のアルキル基、 R^3 0の整数を示す。

【0017】また、このイミダゾールシラン系化合物は上記リン含有エポキシ樹脂の硬化促進剤としての作用も示すものである。これらの他にエポキシ樹脂組成物にはリン含有エポキシ樹脂以外のエポキシ樹脂を配合しても良い。

【0018】そして、本発明に用いるエポキシ樹脂組成物は、上記のリン含有エポキシ樹脂と硬化剤とイミダゾールシラン系化合物とを配合し、さらに必要に応じて他のエポキシ樹脂を配合して混合することによって調製することができる。この時、エポキシ樹脂組成物中のエポキシ樹脂の1当量に対して硬化剤が0.8~1.2当量となるように、リン含有エポキシ樹脂とその他のエポキ50

シ樹脂及び硬化剤の配合量を設定するものである。

【0019】また、このエポキシ樹脂組成物中にはイエポギソールシラン系化合物がエポキシ樹脂(リン含有エポキシ樹脂とその他の必要に応じて配合されるエポキシ樹脂の両方)100質量部に対して0.2~2.0質量部含有されていることが好ましい。イミダゾールシランで、化合物の含有量がエポキシ樹脂100質量部に対してので、全質量部よりも少ないと、後述の積層板の絶縁層中での補強をである。とで、イミダゾールシラン系化合物の対して2.0質量部に対して2.0質量がエポキシ樹脂では、イミダゾールシラン系化合物の対して2.0質量がエポキシ樹脂である。また、エポキシ樹脂組成物中の樹脂固形分(リン含有より、エポキシ樹脂とその他の必要に応じて配合されるエポキシ樹脂とその他の必要に応じて配合されるエポキシ樹脂と硬化剤の合計)に対するリン量の割合は1.3~

10

2. 0質量%であることが好ましい。エポキシ樹脂組成物中の樹脂固形分に対するリン量の割合が 1. 3質量%より少ないと、後述の積層板に高い難燃性 (UL-94 試験におけるV-0)を確保することができない恐れがあり、一方、エポキシ樹脂組成物中の樹脂固形分に対するリン量の割合が 2. 0質量%より少ないと、積層板の絶縁層と金属箔との密着性(接着性)及び絶縁層中での補強基材と硬化樹脂(樹脂マトリックス)との密着性が低下したり、積層板の耐熱性が低下したりする恐れがある。

【〇〇20】本発明のプリプレグは上記のエポキシ樹脂 組成物を補強基材である有機繊維基材に含没させた後、 乾燥させ、さらに有機繊維基材中のエポキシ樹脂組成物 **を加熱等によりBステージ状態にまで半硬化させること** によって形成することができる。エポキシ樹脂組成物を 有機繊維基材に含浸させるにあたっては、エポキシ樹脂 組成物をジメチルホルムアミドやメチルエチルケトン等 の溶剤に溶解して樹脂ワニスを調製し、この樹脂ワニス に有機繊維基材を浸漬するなどの方法を採用することが できる。また、有機繊維基材としては、ポリパラフェニ 20 レンテレフタルアミドなどの全芳香族系アラミドから作 成される繊維をパインダーで接着して形成される全芳香 族系アラミド繊維不織布を用いることができる。このよ うに補強基材として全芳香族系アラミド繊維不織布を用 いることによって、ガラス繊維不緻布を用いた場合に比 ペて、低α化(低熱膨張率化)や積層板のレーザ加工性 の向上を図ることができるものである。尚、プリプレグ の樹脂量は任意に設定することができるが、例えば、4 5~65質量%にすることができる。

【0021】本発明の積層板は、プリプレグの硬化物からなる絶縁層とこの絶縁層の片面あるいは両面に網箔等の金属箔が積層された片面あるいは両面金属箔張り積層板として形成することができる。このような積層板を形成するにあたっては、上記のプリプレグの表面に網箔等の金属箔を重ね合わせ、この重ね合わせたものを加熱加圧成形するものであり、これにより、プリプレグ中のエポキシ樹脂組成物を硬化させて絶縁層を形成すると共に、プリプレグ中のエポキシ樹脂組成物の硬化により絶縁層の表面に金属箔を接着するものである。この時の加熱加久条件はエポキシ樹脂組成物の組成等に応じて適宜設定することができるが、例えば、温度180~200℃、圧力20~50MPa、時間60~180分間にそれぞれ設定することができる。

[0022]

【実施例】以下本発明を実施例によって具体的に説明する。

【0023】(実施例1乃至10及び比較例1乃至3) 表1に示す割合でエポキシ樹脂とリン含有エポキシ樹脂 と硬化剤とイミダゾールシラン系化合物とを配合してエ 50

ポキシ樹脂組成物を調製した。エポキシ樹脂としては、ジシクロペンタジエン型エポキシ樹脂(大日本インキ化学工業(株)製の「EPICLON HP7200 HJ)を用いた。硬化剤としては二種類用い、一方の硬化剤Aとしては、ビスフェノールA型ノボラック樹脂(大日本インキ化学工業(株)製の「エピキュアーYLH129」)を、他方の硬化剤Bとしては、4-4ジアミノジメチルスルフォン(和歌山化成製の「セイカキュアーS」)をそれぞれ用いた。イミダゾールシラン系化合物としては上記の化学式(1)のもの(ジャパンエナジー(株)製の「IS-1000」で、R¹R²R³は、アルキル基)を用いた。

【0024】リン含有エポキシ樹脂は次のようにして調製した。まず、撹拌装置、温度計、冷却管、窒素ガス導入装置を備えた4つロガラスセパラブルフラスコに9、10ージヒドロー9ーオキサー10フォスファフェナントレンー10オキサイド(三光化学(株)製の「HCA」)とトルエンを仕込み加熱溶解する。次に、1、4ーナフトキノンを反応に注意しながら分割投入する。この反応終了後に、クレゾールノボラック樹脂(東都化成(株)製の「YDCN-701」)を入れ、窒素ガスを封入しながら120℃で撹拌、溶解した。この後、トリフェニルフォスフィンを添加し、150℃で4時間反応させることによって、リン含有エポキシ樹脂を得た。

【0025】上記のようにして得られたエポキシ樹脂組成物をMEK(メチルエチルケトン)に溶解させて樹脂ワニスを調製し、これを補強基材に含浸させ、乾燥後に、160℃、6分の条件で加熱半硬化させることによって、樹脂量が50質量%のプリプレグを形成した。補強基材として用いられる全芳香族系アラミド繊維不繊布としてはデュポン帝人アドバンスドペーパー製の「Nー718#100」を用い、ガラス布としては日東紡製の「116ES136」を用い、液晶ポリエステル不織布としてはクラレ製の「ベルクスHSKB-40」を用いた

【0026】上記のようにして得られたプリプレグを8枚用い、プリプレグの両面に厚み18μmの鋼箔を重ね合わせると共にこの重ね合わせたものを200℃、50MPa、60分間の条件で加熱加圧することによって、厚み0、8mmの両面銅張り積層板を得た。

【0027】上記のようにして得られたプリプレグ及び 積層板について、難燃性、耐熱性、接着性、レーザ加工性を評価した。難燃性は上記の両面銅張り積層板に対してUL-94評価を実施し、V-0のものに○を、V-1のものに△を、燃焼したものに×をそれぞれ付した。耐熱性は上記の両面銅張り積層板を50mm角のサンプルに切断し、このサンプルをオーブンで60分加熱処理を行い、銅箔の膨れが発生したときの温度を確認した。接着性は上記の両面銅張り積層板を50mm角のサンプルに切断し、このサンプルを用いてJ1S C 648

特開2002-348392

(5)

1に準拠して評価した。

【0028】レーザ加工性は半硬化状態の上記プリプレグを一枚用意し、これにレーザを照射して穴あけ加工を行うことにより評価した。レーザとしては炭酸ガスレーザを用い、その条件はマスク系2.1mm、加工エネルギー24.2mJ/P、パルス幅15μm、ショット数1ショットとし、直径100μmの穴をあけるようにし

た。そして、穴の内壁の表面粗度を測定し、表面凹凸の 高低差が 10μ m以下のものに〇を、 $10\sim30\mu$ m未 満のものに Δ を、 30μ m以上のものに \times をそれぞれ付 した。結果を表1に示す。

[0029]

【表1】

				(単位は質量部)				
		実施例1	実施例2	突施例3	実施例4	実施例5	麦施例8	英选例7
配合	工术中心樹脂	_	_	-		-	. 30	40
	リン含有エポキシ樹脂	100	100	100	100	100	70	60
	硬化剂A	39	39	89	39	89	39	38
	硬化剂B	-	_	_	_			_
	イミダゾールシラン系化合物	1. 0	0. 2	0. 1	2.0	3. 0	1. O	1. 0
	イミダゾールシラン系化合物の含有 量(%) (対エポキシ樹脂)	1. 0	0. 2	0, 1	2. 0	3. 0	1. 0	1. 0
	リン合有量(%)(対機限)	1.8	1. 8	1. 8	1. 8	1. 8	1. 3	1. 1
	植造基材	アラミド不停布	アラミド不構布	アラミド不構布	アラミド不構作	アラミド不縁布	アラミド不構布	アラミド不様布
14	能配性	0	0	0	0	0	0	Δ
	耐熱性(℃)	270	270	270	260	240	270	270
	接着性(kN/m)	1, 6	1. 6	1. 3	1, 6	1. 6	1. 6	1. 8
	レーザ加工性	0	0	0	0	0	0	0

		突施例8	実施例9	実施例10	比較例1	比較例2	比較例3
	エポキシ樹脂	10	_		_	100	
	リン含有エポキシ樹脂	90	100	100	100	-	100
	硬化剂A		-	39	39	39	39
	硬化剂8	15	15	1		-	
配	イミダゾールシラン系化合物	1. 0	1. 0	1, 0		-	
å	イミダゾールシラン系化合物の合有量(%)(対エボキシ樹脂)	1. 0	1. 0	1. 0	-	_	
	リン合有量(96) (対樹脂)	2. 0	2.2	1, 8	1. 8	_	-
	補強基材	アラミド不積布	アラミド不能布	液晶ポリエス テル不線布	アラミド不線布	アラミド不機布	ガラス布
特性	健然性	0	0	0	0	×	0
	耐熱性(°C)	260	240	270	270	270	270
	抽着性(kN/m)	1. 5	1. 3	1. 6	1. 2	1. 6	1. 6
	レーザ加工性	0	0	Δ	0	0	×

【0030】表1から明らかなように、比較例1ではア 30 ラミド不織布を用いたにもかかわらずイミダゾールシラン系化合物を配合していないので、イミダゾールシラン系化合物を配合した実施例1乃至10よりも接着性に劣るものであった。また、比較例2はリン含有エポキシ樹脂を配合していないので、リン含有エポキシ樹脂を配合した実施例1乃至10よりも難燃性に劣るものであった。また、比較例3はガラス布を補強基材として用いているので、有機繊維基材を用いた実施例1乃至10よりもレーザ加工性に劣るものであった。

【0031】実施例3は他の実施例に比べてイミダゾー 40 ルシラン系化合物の配合量が少ないので、他の実施例に比べて接着性が低下する傾向にある。また、実施例5は他の実施例に比べてイミダゾールシラン系化合物の配合量が多いので、他の実施例に比べて耐熱性が低下する傾向にある。また、実施例7は他の実施例に比べてリン含有エポキシ樹脂の配合量が少ないので、他の実施例に比べて難燃性が低下する傾向にある。また、実施例9は他の実施例に比べてリン含有エポキシ樹脂の配合量が多いので、他の実施例に比べて耐熱性や接着性が低下する傾向にある。さらに実施例10は補強基材として液晶ポリ 50

エステル不織布を用いているので、アラミド繊維の有機 繊維基材を用いた他の実施例よりもレーザ加工性が低下 する傾向にある。

[0032]

【発明の効果】上記のように本発明の請求項1の発明は、リン含有エポキシ樹脂と硬化剤及び表面処理剤であるイミダゾールシラン系化合物とを含有するエポキシ樹脂組成物を有機繊維基材に含浸するので、このプリプレグを加熱加圧硬化させて積層板を形成することによって、リン含有エポキシ樹脂により積層板の難燃性を高くすることができると共にイミダゾールシラン系化合物により積層板の金属箔の密着性を高くすることができ、さらに、有機繊維基材により積層板のレーザ加工性を高くすることができるものである。

【0033】また本発明の請求項2の発明は、エポキシ樹脂組成物中にイミダゾールシラン系化合物をエポキシ樹脂100質量部に対して0.2~2.0質量部含有するので、金属箔の密着性及び耐熱性がより高い積層板を得ることができるものである。

【0034】また本発明の請求項3の発明は、エポキシ 樹脂組成物中の樹脂固形分に対するリン量の割合が1. 3~2. 0質量%であるので、難燃性及び金属箔の密着 性がより高い積層板を得ることができるものである。 【0035】また、本発明の鯖求項4の発明は、有機繊 維基材として全芳香族系アラミド繊維不織布を用いるの で、レーザ加工性がより高い積層板を得ることができる

ものである。

【0036】本発明の請求項5の発明は、請求項1乃至 4のいずれかに記載のプリプレグを加熱加圧成形するの で、難燃性、金属箔の密着性及びレーザ加工性を高くす ることができるものである。

フロントページの続き

CO8L 63/00

(51) Int. CI. 7

識別記号

CO8L 63/00

F I

テーマコード(参考)

Fターム(参考) 4F072 AA04 AA07 AB06 AB29 AD27

AD28 AD32 AD33 AE01 AE14 AF21 AF25 AF26 AF27 AF28 AF30 AG03 AH02 AH31 AK05

AK14 AL12

4F100 AB01 AB33 AK47A AK53A BAO1 BAO2 CAO2A CA3OA DG01A DG06A DG11A DG15A DH01A EJ172 EJ422 EJ65A GB43 JK06

4J002 CD051 CD061 CD111 CD201 EJ006 EL136 EN006 EN016 ER026 EU116 EX087 FD146 FD207 GQ01

20